

### Ai Direttori Generali AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.UU IRCCS Pascale

12 SET, 2022

e per loro tramite

i Direttori Sanitari Aziendali i Direttori Sanitari di Presidio Ospedaliero Responsabili Dipartimenti Farmaceutici ASL Ai Responsabili Farmacie Ospedaliere

DSA D.A. Direttore UOC Coordinamento Area Ass. Farm. per la competenza. Il Direttore Generale dr. Giuseppe Russo 06.09.2022

Al responsabile struttura operativa Sani.ARP

Al Direttore Generale SO.RE.SA S.p.A.

Al referente Flussi Informativi SORESA flussifarmaceutici@soresa.it

Oggetto: Determina Aifa 30 maggio 2022 n.444. Specialità medicinale FINTEPLA (P.A. fenfluramina)

E, p.c.

L'Agenzia Italiana del Farmaco AIFA con la Determina n. 444 del 30 maggio 2022, pubblicata nella G.U. n. 136 del 13.06.2022, ha disposto il regime di rimborsabilità del medicinale per uso umano FINTEPLA P.A. fenfluramina ) per la seguente indicazione terapeutica:

> «Fintepla» è indicato per il trattamento di crisi epilettiche associate alla sindrome di Dravet come terapia aggiuntiva ad altri medicinali antiepilettici per pazienti di età pari o superiore ai due anni.

Il medicinale FINTEPLA (P.A. fenfluramina ), è disponibile nelle seguenti confezioni :

- 2,2 mg/ml soluzione orale flacone (Hdpe) 60 ml 1 flacone + 1 adattatore per flacone + 2 siringhe per somministrazione orale da 3 ml con graduazioni da 0,1 ml + 2 siringhe da 6 ml con graduazioni da 0,2 ml» - A.I.C. n. 049286014/E (in base 10);
- 2,2 mg/ml soluzione orale flacone (Hdpe) 120 ml 1 flacone + 1 adattatore per flacone + 2 siringhe per somministrazione orale da 3 ml con graduazioni da 0,1 ml + 2 siringhe da 6 ml con graduazioni da 0,2 ml» - A.I.C. n. 049286026/E (in base 10);
- 2,2 mg/ml soluzione orale flacone (Hdpe) 360 ml 1 flacone + 1 adattatore per flacone + 2 siringhe per somministrazione orale da 3 ml con graduazioni da 0,1 ml + 2 siringhe da 6 ml con graduazioni da 0,2 ml» - A.I.C. n. 049286040/E (in base 10)

«Fintepla» (fenfluramina) è classificato ai fini della rimborsabilità in classe A/PHT; prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico, come da allegato alla presente determina, che ne

UOD Politica del farmaco e Dispositivi - Centro Direzionale di Napoli - Isola C/3 Pec: dg04.famaceutica@pec.regione campania.it

costituisce parte integrante e sostanziale " PIANO TERAPEUTICO AIFA PER LA PRESCRIZIONE DI FENFLURAMINA".

Ai fini della fornitura il medicinale FINTEPLA è soggetto a prescrizione medica limitativa, da rinnovare volta per volta, vendibile al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti - neurologo, neuropsichiatra infantile (RNRL).

Sono autorizzate alla prescrizione le seguenti AA.OO. e AA.OO.UU., individuate come Presidi di riferimento regionale, ai sensi della DGRC n.1362/2005 e s.m.i., per la malattia rara "Sindrome di Dravet (DS), codice esenzione RF0061 Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico:

PRESIDIO	UO/Dipartimenti		
A.O. R.N. Cardarelli, Napoli	U.O.C. Neurofisiopatologia; U.O.C. Genetica Medica		
A.O. R.N. Santobono Pausilipon, Napoli	S.C. Neurologia		
A.O. "San Giuseppe Moscati", Avellino	U.O.C. Neurologia		
AOU "Federico II", Napoli	DAI Materno Infantile  DAI Testa Collo- UOC Neurologia e Centro per epilessia		
A.O.U. "San Giovanni di Dio Ruggi d'Aragona", Salerno	DIP. Materno- Infantile U.O. Neuropsichiatria Infantile DIP. Scienze Mediche - U.O. Neurologia		
AOU Università degli studi della Campania Luigi Vanvitelli, Napoli	DAI Medicina Interna e Specialistica C.C UOC 2 Neurologia  DAI Medicina Interna e Specialistica C.S UOC 1 Neurologia		

Le prescrizioni devono essere effettuate dai clinici dei Presidi Malattie Rare individuati quali certificatori per il codice patologia RF0061.

Le aziende sanitarie sono invitate a confermare il centro prescrittore con elenco medici certificatori autorizzati alla prescrizione ai fini della abilitazione su piattaforma web SANIARP .

Il farmaco è erogato in regime di distribuzione diretta Inserimento nel Flusso File F Canale D.

Si allega Piano Terapeutico Aifa.

Referente Dott.ssa Imma Mancini, tel.081-7969788, e.mail: imma.mancini@regione.campania.it.

#### Prescrizione

Prima prescrizione	Prosecuzione terapia:		
·	con modifiche	senza modifiche	
con stiripentolo	senza stiripentolo		
Farmaco	Posologia*	Durata	
fenfluramina 2,2 mg/mL soluzione orale			

<sup>\*</sup>Posologia (Fare riferimento al paragrafo 4.2 dell'RCP).

La validità massima del Piano terapeutico è di 6 mesi per i primi 2 anni e successivamente di 12 mesi.

Data	Timbro e firma del medico prescrittore

DETERMINA 30 maggio 2022.

22A03447

Riclassificazione del medicinale per uso umano «Lyumjev», ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537. (Determina n. 445/2022).

#### IL DIRIGENTE DEL SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, recante «Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici», convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che ha istituito l'Agenzia italiana del farmaco e, in particolare, il comma 33, che dispone la negoziazione del prezzo per i prodotti rimborsati dal servizio sanitario nazionale tra agenzia e produttori;

Visto il decreto n. 245 del 20 settembre 2004 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, recante forme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, emanato a norma dell'art. 48, comma 13, sopra citato, come modificato dal decreto n. 53 del Ministero della salute di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016) (in appresso «regolamento»);



ALLEGATO

## PIANO TERAPEUTICO AIFA PER LA PRESCRIZIONE DI FENFLURAMINA (FINTEPLA®)

# NEL TRATTAMENTO DI CRISI EPILETTICHE ASSOCIATE A SINDROME DI DRAVET NEI PAZIENTI DI ETA' PARI O SUPERIORE AI 2 ANNI.

Da compilarsi ai fini della rimborsabilità SSN a cura di centri ospedalieri o di specialisti – neurologo, neuropsichiatra infantile.

				-
	nome, nome)			
Tel	e-mail			_
Paziente (cognome, nom	e)			
Data di nascita	sesso M 🗆 F 🗆		peso (Kg)	
	_ _ _ _			
ASL di residenza	Regione			
	erale			
erapia aggiuntiva ad alt	SSN: trattamento di crisi epilett tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente	azienti di età	nari o superiore ai 2 an	mi ch
erapia aggiuntiva ad alt bbiano mostrato una ri ondizioni cliniche e crit	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità	pazienti di età ad almeno due	nari o superiore ai 2 an	mi ch
erapia aggiuntiva ad alt bbiano mostrato una ri ondizioni cliniche e crit  /la Paziente deve soddisf	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente	pazienti di età ad almeno due	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici.	mi ch
erapia aggiuntiva ad alt bbiano mostrato una ri ondizioni cliniche e crit  /la Paziente deve soddisf  Al paziente è stata diagno	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità fare tutte le condizioni sottostanti sticata sindrome di Dravet (DS) e po superiore a 2 anni ed è attualm	pazienti di età ad almeno due resenta tutte le	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici.	nni ch
ondizioni cliniche e crit  ondizioni cliniche e crit  //la Paziente deve soddisf  Al paziente è stata diagno  Ha un'età uguale intiepilettico (terapia aggi	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità fare tutte le condizioni sottostanti sticata sindrome di Dravet (DS) e po superiore a 2 anni ed è attualm	pazienti di età ad almeno due resenta tutte le ente già in tratta	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici. seguenti condizioni:	nni ch
ondizioni cliniche e critolilla Paziente deve soddisfal paziente è stata diagno Ha un'età uguale entiepilettico (terapia aggi	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità fare tutte le condizioni sottostanti sticata sindrome di Dravet (DS) e po superiore a 2 anni ed è attualmi iuntiva).	pazienti di età ad almeno due resenta tutte le ente già in tratta	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici. seguenti condizioni:	nni ch
ondizioni cliniche e crit  ondizioni cliniche e crit  I/la Paziente deve soddisf Al paziente è stata diagno  Ha un'età uguale intiepilettico (terapia aggi	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità  fare tutte le condizioni sottostanti sticata sindrome di Dravet (DS) e po superiore a 2 anni ed è attualmi iuntiva).	pazienti di età ad almeno due resenta tutte le ente già in tratta	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici. seguenti condizioni:	nni ch
ondizioni cliniche e crit  ondizioni cliniche e crit  I/la Paziente deve soddisf Al paziente è stata diagno  Ha un'età uguale intiepilettico (terapia aggi	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità fare tutte le condizioni sottostanti sticata sindrome di Dravet (DS) e po superiore a 2 anni ed è attualmi iuntiva).	pazienti di età ad almeno due resenta tutte le ente già in tratta	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici. seguenti condizioni:	nni ch
crapia aggiuntiva ad alt bbiano mostrato una ri ondizioni cliniche e crit l/la Paziente deve soddisfal paziente è stata diagno l. Ha un'età uguale entiepilettico (terapia aggiuntivo de l'ercedenti terapie effetturi dincipio attivo:	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità  fare tutte le condizioni sottostanti sticata sindrome di Dravet (DS) e po superiore a 2 anni ed è attualmi iuntiva).	pazienti di età ad almeno due resenta tutte le ente già in tratta	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici. seguenti condizioni:	nni ch
ondizioni cliniche e crit  I/la Paziente deve soddisf Al paziente è stata diagno  Ha un'età uguale entiepilettico (terapia aggi  Ha fallito un prece recedenti terapie effettu rincipio attivo:  Motivo sospensione:	tri medicinali antiepilettici per isposta insufficiente o assente teri di rimborsabilità  fare tutte le condizioni sottostanti sticata sindrome di Dravet (DS) e po superiore a 2 anni ed è attualmi iuntiva).	pazienti di età ad almeno due resenta tutte le ente già in tratta	pari o superiore ai 2 an farmaci antiepilettici. seguenti condizioni:	nni ch

Per il seguito di competenza si allega nota prot 0435304 del 06/09/2022 inerente l'oggetto.

Il Dirigente

Dott. Ugo Trama
Direzione Generale per la Tutela della salute e il Coordinamento del Sistema
Sanitario regionale
UOD 08 Politica del farmaco e dispositivi
Centro Direzionale is. C3 0# 80143 Napoli
Tel.: 081 7969254/57
Mail: ugo.trama@regione.campania.it

Le informazioni contenute in questo messaggio e negli eventuali allegati sono riservate e per uso esclusivo del destinatario. Persone diverse dallo stesso non possono copiare o distribuire il messaggio a terzi. Chiunque riceva questo messaggio per errore, è pregato di distruggerlo e di informare immediatamente il mittente.

This e-mail and any attachment contains information which is private and confidential and is intended for the addressee only. If you are not an addressee, you are not authorized to read, copy or use the e-mail or any attachment. If you have received this e-mail in error, please notify the sender by return e-mail and then destroy it.

Rispetta l'ambiente: se non ti è necessario, non stampare questa mail.